Compiègne (FR).

(74) Mandataire: HAMMOND, William; Cabinet Hammond, 33, rue Vaneau, F-75007 Paris (FR).

ORCANISATION MONDIALE DE LA Bureau inte



PCI		Bureau	wo 960871 0A ↓
DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIC	E EN VERTU	J DU	TRA
(51) Classification internationale des breve G01N 27/447	ets 6 :	A1	(43) Date de publication internationale: 21 mars 1996 (21.03.96)
(21) Numéro de la demande international	e: PCT/FR9	5/011	(81) Etats désignés: IP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).
(22) Date de dépôt international: 14 sep	ptembre 1995 (1	14.09.9	Publiée Avec rapport de recherche internationale.
(30) Données relatives à la priorité: 94/10928 14 septembre	e 1994 (14.09.9	4)	FR
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés DE TECHNOLOGIE DE COMPI Compiègne (FR).	sauf US): UNI EGNE [FR/FR]	VERS ; F-60	TTE 200
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement Mookambeswaren, A. [FR/FR]; 5 F-60200 Compiègne (FR). HA Appartement 292, 2, square 1	TIPT Karsten	IDE	FR]; }

- (54) Title: CAPILLARY AFFINITY ELECTROPHORESIS, AFFINITY MATRIX FOR IMPLEMENTING SAID ELECTROPHORESIS AND METHOD OF MANUFACTURE
- (54) Titre: ELECTROPHORESE CAPILLAIRE D'AFFINITE, MATRICE D'AFFINITE POUR LA MISE EN ŒUVRE DE CETTE ELECTROPHORESE ET SON PROCEDE DE FABRICATION

Capillary affinity electrophoresis characterized by having, as the affinity carrier, an affinity ligand coupled to a soluble polymer such (57) Abstract as polyethyleneglycol (PEG) or a derivative thereof.

Electrophorèse capillaire d'affinité, caractérisée par le fait qu'on utilise comme support d'affinité un ligand d'affinité couplé à un (57) Abrégé polymère soluble, tel que le polyéthylène glycol (PEG) ou un de ses dérivés.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

			•	- Par on convert	ne des brochures pub
AT	Autriche	200			pub
AU	Australie	GB	Royanme-Uni		
BB	Barbade	GE	Géorgie	MR	AT ADMINISTRATION OF THE PERSON OF THE PERSO
BE	Belgique	GN	Guinée	MW	Malawi
BF	Burkina Paso	GR	Grèce	NE	Niger
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	NL	Pays-Bas
BJ	Bénin	IE	Irlande	NO	Norvège
BR	Brésil	IT	Italie	NZ	Nouvelle-Zélande
BY	Bélarus	JP.	Japon	PL	Pologne
CA	Canada	KE	Kenya	PT	Portugal
CF		KG	Kirghizistan	RO	Roumanie
CG	République centrafricaine Congo	KP	Pérektenan		Eddendary
CH	Suisse	· -	République populaire démoc de Corée	ratique SD	Fédération de Russie Soudan
CI	Côte d'Ivoire	KR	on course	SE	Suède
CM	Cameroun	KZ	République de Carée	SI	
CN	Chine	ü	Kazakhatan	SK	Slovénie
CS		LK	Liechtenstein	SN	Slovaquie
CZ	Tchecoslovaquie	LU	Sri Lanka	TD	Sénégal
DE	République tchèque	LV	Luxembourg	TG	Tchad
DK	Allemagne	MC	Lettonie		Togo
	Danemark		Monaco	TJ	Tadjikistan
Es	Espagne	MD	République de Moldova	17	Trinité-et-Tobago
<u>m</u>	Finlande	mu	Madagascar	UA	Ukraine
FR	Prance	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
GA	Gabon	MN	Mongolie	UZ	Ouzbekistan
				VN	Viet Nam

Titre : Electrophorèse capillaire d'affinité, matrice d'affinité pour la mise en œuvre de cette électrophorèse et son procédé de fabrication.

La présente invention concerne un perfectionnement relatif à une technique d'analyse dite électrophorèse capillaire d'affinité, également dénommée électrophorèse capillaire haute performance (ECHP), et un support d'affinité pour la mise en œuvre de cette technique et à un procédé pour la fabrication de ce support.

Cette technique d'analyse est actuellement réalisée au moyen d'un appareil qui consiste en un capillaire de silice, qui a un diamètre intérieur compris entre 25 et 100 µm, et dont chaque extrémité plonge dans des récipients rempli de tampons. Un voltage de l'ordre de 20 à 30 kV est appliqué par l'intermédiaire de deux électrodes plongeant dans ces récipients. En électrophorèse, l'homme du métier sait que des champs électriques élevés permettent des séparations rapides. Dans le cas de l'électrophorèse capillaire où l'injection et le volume de détection sont minimaux, le seul facteur d'élargissement des pics est dû à la diffusion axiale. Plus la rapidité de la migration des espèces chimiques à l'extérieur du capillaire est importante, plus les pics sont résolus. Cette vitesse électrique est obtenue pour des champs électriques de l'ordre de 150 à 300 V/cm.

Dans la technique d'électrophorèse capillaire d'affinité, l'homme du métier propose de remplir le capillaire d'un gel d'agarose couplé avec un ligand ou de réaliser une dérivatisation de la paroi du capillaire et d'y coupler le ligand.

Mais ces techniques connues d'électrophorèse capillaire d'affinité sont difficiles à mettre en œuvre avec tous types de ligands bio-spécifiques, groupes spécifiques ou pseudo-bio-spécifiques, y compris les chélates métalliques tels que l'iminodiacétate de cuivre (II) ou IDA-Cu (II)

En particulier, cette technique actuelle a pour inconvénient le fait que le ligand reste fixé dans le capillaire : la régénération de ce dernier après chaque séparation peut se révéler être très difficile voire même impossible. Ceci est tout particulièrement le cas pour les chélates métalliques car un relargage du métal (du fait du champ électrique ou d'une grande affinité pour la protéine utilisée) ne pourra être compensée et les propriétés du capillaire seront par conséquent modifiées.

Aussi un des buts de la présente invention est-il de fournir une technique d'électrophorèse capillaire d'affinité qui permet de pallier ces inconvénients.

Un autre but de la présente invention est de fournir une telle technique d'électrophorèse permettant une préparation, une régénération et une stabilité satisfaisante du capillaire.

20

25

30

5

10

15

Ces buts, ainsi que d'autres qui apparaîtront par la suite, sont atteints par une électrophorèse capillaire d'affinité qui est caractérisée, selon la présente invention, par le fait qu'on utilise comme support d'affinité un ligand d'affinité couplé à un polymère soluble.

5

Avantageusement, le polymère soluble est le polyéthylène glycol (PEG) ou un de ses dérivés.

La présente invention a également pour but de fournir un support d'affinité pour la mise en œuvre de cette électrophorèse capillaire d'affinité ainsi qu'un produit pour la fabrication de ce support

10

Ce support d'affinité est constituée par un ligand d'affinité couplé à un polymère soluble par covalence.

Selon la présente invention; le polymère soluble est un composé organique aliphatique, à chaîne linéaire ou cyclique, non ramifié, biocompatible et ayant une masse supérieure à 4,996.10⁻²⁴ kg (3.000 dattons). La viscosité de ce polymère soluble est inférieure à 5 mPa.s. Par ailleurs, l'ultra-violet est faiblement absorbé par ce polymère, ce qui permet une détection des protéines à des longueurs d'onde comprises entre 214 et 280 nm.

Le polymère soluble est de préférence le polyéthylène glycol (ou PEG) ou un de ses dérivés, tel que le méthoxy-polyéthylène-glycol (ou m.PEG).

20

25

15

Le PEG présente une masse de l'ordre de 8,302.10⁻²⁴ kg. (5.000 daltons) et est linéaire et non ramifié. La viscosité est inférieure à 5 mPa.s. Il est soluble dans l'eau, le benzène, l'acétonitrile et, à chaud, dans l'acétone, le dioxane, le toluène, par exemple. On peut utiliser, jusqu'à une mole dans 5 % de PEG, différents additifs : soit des sels tels que le chlorure de sodium (NaCl), le sulfate de potasium (K₂SO₄), soit la glycine-bétaine, ces additifs étant cités de façon non limitative.

Le couplage de différents ligands au PEG ou à des dérivés de celui-ci a été réalisé. Ceci est regroupé dans le tableau 1 ci-après.

Tableau 1

Dérivé du PEG	Groupe fonctio de ligan	nnel Réaction de couplage d
PEG-CI	R HN R	amine secondaire ou Direct tertiaire
PEG-NH ₂	R-COOH	DCC, catalyse possible par HOBT dar des solvants organiques EDC, possible via NHS-ester dans H ₂ O
	R-CHO (sucres, nucléatides)	Base de Schiff, réduite par Na BH4
0	R-CHO (sucres, nucléatides)	pKa = 3, réaction possible en condition acides
PEG-O-CH ₂ -C-NH-NH ₂ (Hydrazide)		
PEG-O-OH ₂ -CH-CH ₂	R-NH ₂ R-OH R-SH	Catalyse par amine, éther ou thioéther
(Epoxyde) PEG-O-OH ₂ -CH-CH ₂ -((Aldehyde)		Base de Schiff, réduite par NcBH4
PEG-O-Succ	R-NH ₂	DCC, possible HOBT- catalyse possible p HOBT dans un solvant organique
PEG-O-CH2-COOH (CM-PEG) PEG-GN-OH (= dérivés carboxylés)		EDC, possible via NHS-Ester dans H ₇ O

On couple à ce polymère un ligand d'affinité tel que, par exemple, des lectines, des ions métalliques immobilisés. Le support d'affinité ainsi obtenu se présente sous forme liquide et constitue le tampon remplissant les récipients de l'appareil d'électrophorèse.

Deux exemples seront ci-après donnés à titre non limitatif, pour mieux faire comprendre les avantages de la présente invention.

45 Exemple 1 : PEG couplé à une lectine

On utilise comme support d'affinité du méthoxy-PEG-Succinyl -ConA afin de séparer les RNases A et B de pancréas bovin. Ces deux RNases ont des séquences identiques en acides animés, mais la RNase B est glycolysée en Asn 34 alors que la RNase A n'est pas glycolysée.

40

Dans le tableau 2 ci-après sont regroupés les résultats d'électrophorèse capillaire d'affinité réalisée l'une sans ligand d'affinité, l'autre avec le ligand d'affinité ci-dessus.

Tableau 2: Temps de migration des différentes protéines étudiées.

to = temps de migration sans le ligand mPEG-Con A dans le méthoxy - PEG 5000t = temps de migration avec le ligand mPEG-Con A dans le méthoxy - PEG 5000-

IDA-Cu (II)

Protéine	to(min)	t(min)	t-to (min)
RNase A	9,9	10,2	0,3
RNase B	12,5	15,7	3,2

15

10

5

Il apparaît que les temps de migration sont bien distincts, ce qui se traduit lors de la mesure par l'obtention de pics bien identifiables.

Exemplaire 2 : PEG couplé à un ion métallique immobilisé

On utilise comme support d'affinité le méthoxy-PEG 5000 IDA-Cu (II) et comme support de référence le méthoxy PEG 5000.

20

Par électrophorèse on veut séparer les cytochromes c de coeur de thon, de coeur de cheval et de Candida Krusei : ces différentes espèces de cytochrome c sont des protéines qui ont sensiblement le même poids moléculaire et le même point isoélectrique. On sait qu'ils diffèrent, néanmoins, de par leurs nombres de résidus histidine accessibles en surface.

25

Dans le tableau 3 ci-après, sont regroupés les temps de migration de chaque cytochrome c en fonction du support utilisé.

Tableau 3 : Temps de migration des différents cytochromes étudiés to = temps de migration dans le méthoxy-PEG 5000

t = temps de migration dans le méthoxy-PEG 5000-IDA-Cu (II)

30

35

Protéine	to(min)	t(min)a	t-to (min)
Cyt c de coeur de thon	12,6	12,6	0
Cyt c de coeur de cheval	12,2	13,2	1,0
Cyt c Candida Krusei	17,3	20,5	3,2

- a) Les valeurs sont corrigées en fonction des différences de flux électroosmotiques pour les deux supports polymères, avec ou sans ligand.
- Il apparaît que la présence du ligand couplé permet une bonne identification des protéines de structure très voisine, leur caractérisation et, par suite, leur séparation.

REVENDICATIONS

1. Electrophorèse capillaire d'affinité, caractérisée par le fait qu'on utilise comme supportd'affinité un ligand d'affinité couplé à un polymère soluble.

5

2. Electrophorèse capillaire d'affinité selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le polymère soluble est du polyéthylène glycol (PEG) ou un de ses dérivés.

10

3. Support d'affinité pour électrophorèse capillaire d'affinité selon les revendications 1 ou 2, caractérisé par le fait qu'il est constitué par un ligand d'affinité couplé à un polymère soluble.

15

4. Support d'affinité selon la revendication 3, caractérisé par le fait que le polymère soluble est le polyéthylène glycol (PEG).

20

5. Procédé pour la préparation du support d'affinité selon les revendications 3 ou 4, caractérisé par le fait qu'on couple un ligand d'affinite à un polymère qui est soluble à température ambiante dans l'eau, le dichlorure de méthane, l'acétonitrile et, à chaud, dans l'acétone, le dioxane, le toluène et dont la masse est supérieure à 4,996.10⁻²⁴ kg et la viscosité inférieure à 5 mPa.s.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern. nal Application No PCT/FR 95/01176

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER G01N27/447		,
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classi	ication and IPC	
	SEARCHED		
Minimum d IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification GOIN	on symbols)	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in	the fields searched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search	terms used)
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
Y	US,A,5 108 568 (J. M. VAN ALSTINI April 1992 see abstract	E) 28	1-5
Y	JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY, vol. 597, 1992 AMSTERDAM, NL, pages 357-364, H. GOUBRAN-BOTROS 'IMMOBILIZED I AFFINITY ELECTROPHORESIS' see abstract	METAL ION	1-5
A	GB,A,1 500 464 (MARINE COLLOIDS, February 1978 see page 2, line 9 - line 63	INC.) 8	1
Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family member	rs are listed in annex.
'A' docum 'E' earlier filing 'L' docum which citatic 'O' docum other 'P' docum later t	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date nent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means sent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	or priority date and not is cited to understand the p invention "X" document of particular recannot be considered not involve an inventive step "Y" document of particular recannot be considered to document is combined w	
	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2240 HV Rajawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Faz: (+31-70) 340-3016	Duchatelli	er, M

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intel mail Application No PCT/FR 95/01176

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A-5108568	28-04-92	NONE	
GB-A-1500464	08-02-78	NONE	

Form PCT/ISA/210 (petent family annex) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem: Internationale No PCT/FR 95/01176

A. CLASSEN CIB 6	MENT DE L'OBIET DE LA DEMANDE G01N27/447		
Selon la cias	sification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifica	tion nationale et la CIB	
B. DOMAI	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 6	on minimale consultée (système de classification suivi des symboles de GO1N	_	
	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où c	_	
Base de don utilisés)	nées électronique consultée au cours de la recherche internationale (non	n de la base de données, et si cela est ri	<u>balisable</u> , termes de recherche
C. DOCUM	TENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	es passages pertinents	no, des revendications vistes
Y	US,A,5 108 568 (J. M. VAN ALSTINE) Avril 1992 voir abrégé	28	1-5
Y	JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY, vol. 597, 1992 AMSTERDAM, NL, pages 357-364, H. GOUBRAN-BOTROS 'IMMOBILIZED ME' AFFINITY ELECTROPHORESIS' voir abrégé	TAL ION	1-5
A	GB,A,1 500 464 (MARINE COLLOIDS, INC.) 8 Février 1978 voir page 2, ligne 9 - ligne 63		1
		Y Les documents de familles de br	ever cont indicate en annexe
L Va	ir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de br	
*Categories spéciales de documents cités: "A" document définissant l'état general de la technique, non considère comme particulièrement pertinent. "E" document atterieur publié après la date de dépôt international ou l'date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la téchnique pertinent, mais publié à la date de dépôt international ou l'date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la téchnique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la téchnique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la technique pertinent particulièrement pas à l'état de la technique pertinent particulièrement pas à l'état de la technique pertinent particulièrement pas à l'état de la technique pertinent par la date de dépôt international ou l'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent par la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent par la date de depôt international ou l'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent par la date de depôt international ou l'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent par la date de l'invention par la date de l'invention revendique per l'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent par la date de depôt international ou l'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent par la date de depôt international ou l'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent par la date de depôt international ou l'appartenenant pas à l'état de la technique per l'appartenenant par la date de l'invention par la date de de l'invention par l'appartenenant par l'a			nas a Fetat de la comprendre le principe l'invention ; l'invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité
"L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une surre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous surres moyens document de même nature, cette comhinaison étant évidente pour une personne du métier pour une presonne du métier			
*P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée *A' document qui fait partie de la même famille de brevets			
	quelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	i de recherche internationale
	1 Décembre 1995	- 4. 01. 96	
Nom et ad	resse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijstwijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorist Duchatellier, M	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den Internationale No PCT/FR 95/01176

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US-A-5108568	28-04-92	AUCUN	
GB-A-1500464	08-02-78	AUCUN	

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe fumilles de brevets) (puillet 1992)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

⊞ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.